# ⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭62 - 223009

⑤Int Cl.⁴

識別記号

庁内整理番号

匈公開 昭和62年(1987)10月1日

C 01 B 21/082

A - 7508 - 4G

審査請求 未請求 発明の数 1 (全6頁)

😡発明の名称 αーサイアロン粉末の製法

**到特 願 昭61-60640** 

**20**出 願 昭61(1986)3月20日

⑫発 明 者 神 徳 泰 彦 宇部市大字小串1978番地の5 宇部興産株式会社宇部研究

所内

⑩発 明 者 中 安 哲 夫 宇部市大字小串1978番地の5 宇部興産株式会社宇部研究

所内

①出 願 人 字部 與產株式会社 字部市西本町1丁目12番32号

#### 明 細 書

1. 発明の名称

α-サイアロン粉末の製法

2. 特許請求の範囲

(1)下記の物質(a)、(b)及び(c)、又は物質(a)、(b)、(c)及び(d)を原料として用い、

式 M×(Si, Aℓ)12(O, N)18
(式中、Mは格子間に侵入型固溶する金瓜であり、
xは0より大きく2以下の数である。)で示される所望のαーサイアロン組成になるように各原料の比率を概整して混合した後、混合物を窒素合有ガス雰囲気中で1300~1800での範囲の温度に加熱して結晶化させることを特徴とするαーサイアロン粉末の製法。

記

- (a) 非晶質窒化珪素粉末
- (b) 金属アルミニウム又は窒化アルミニウム
- (c) α-サイアロンの格子間に侵入型固溶する す協以承認金属の酸化物あるいは熱分解によりこ

れら金属の酸化物を生成する金属塩類

- (d)アルミニウム又は珪素の酸素含有化合物
- (2) αーサイアロンが
- 式 M x S 1/2-(m/n) A & (m/n) O n N/6 n (式中、M は格子間に侵入型固溶する金属であり、x は 0 より大きく 2 以下の数であり、m は 1 ~ 4 の数であり、n は 0 より大きく 2.5 以下の数であり、M の原子価を a としたとき m = a x である。) で示される組成を有することを特徴とする特許 請求の範囲第 1 頃に記載の α ~ サイアロン粉末の製法。
- 3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明はαーサイアロン粉末の製法に関する。 (従来の技術及びその問題点)

αーサイアロンは、αー塞化珪素のSI位置に A ℓ が、N位置にOが置換固溶すると共に格子間 に他の金属原子が侵入型固溶したものであり、

式 Mx (Si, Al) 1 2 (O, N) 1 6

(式中、Mは格子間に浸入型固溶する金属であり、

x は 0 より大きく 2 以下の数である。) で示される。

αーサイアロンは、高強度、高硬度、低膨張率、 係れた耐蝕性等のエンジニアリングセラミックス としての特性を有しているばかりでなく、格子間 に固溶した金属に基づく電気特性によるエレクト ロニクスセラミックスとしての用途が期待されて おり、さらに本来社界相がないため透光性をも示 す。

αーサイアロンの焼結体の製法としては、例えば結晶質窒化珪素、窒化アルミニウム及びαーサイアロンの格子間に浸入型固溶する金属の酸化物の混合物をホットプレスする方法、上記混合物を常圧又は加圧の窒素ガス雰囲気中で加熱する方法が公知である。公知の方法によると、焼結とαーサイアロン相の生成が同時に進行するので、設構造及の元素分布に不均一性が生じ、それらに起因する欠陥が生じやすい。

上記の不都合を解消するために、α-サイアロン相を有するα-サイアロン粉末を合成し、これ

を焼結体原料とする方法が検討されている。

### (発明の要旨)

本発明は高純度で微細粒状のα-サイアロン粉末の工業的製法を提供する。

本発明は、下記の物質 (a)、(b) 及び (c)、又は物質 (a)、(b)、(c) 及び (d)を原料として用い、

式 Mx (Si. Al) 12 (O. N) 16

(式中、Mは格子間に侵入型固溶する金属であり、xは0より大きく2以下の数である。)で示される所望のαーサイアロン組成になるように各原料の比率を調整して混合した後、混合物を窒素含有ガス雰囲気中で1300~1800での範囲の温度に加熱して結晶化させることを特徴とするαーサイアロン粉末の製法である。

#### 記

#### (a) 非晶質窒化珪素粉末

( b ) 金属アルミニウム又は窒化アルミニウム ( c ) αーサイアロンの格子間に侵入型固溶する 累価汲烹協金属 ( M ) の酸化物あるいは熱分解に よりこれら金属の酸化物を生成する金属塩類 ( d ) アルミニウム又は珪素の酸素含有化合物

(d) アルミニウム又は珪素の酸素含有化合物 (発明の具体的説明)

非晶質窒化珪素粉末とは、公知の方法、例えば 四ハロゲン化珪素とアンモニアとを液相又は気相 で反応させた反応生成物をさらに加熱処理して得 られる物質であり、通常のX線回折によって明確 な回折現象が現れない、いわゆる非晶質の粉末で ある。上記反応生成物の加熱処理の条件によっては、X線回折でわずかに回折現象が現れる粉末も 得られるが、このような粉末も本発明における非 品質窒化珪素粉末に包含される。

金属アルミニウム及び窒化アルミニウムは粉末 形状であることが好ましく、これらは単独で使用 してもよく併用してもよい。両者の中でも金属ア ルミニウムの使用が好ましい。金属アルミニウム を使用した場合には、結晶化の途中で窒素含有ガ ス雰囲気から窒素を吸収して、非晶質窒化珪素粉 末に基づく窒素と共にαーサイアロン中の窒素を 供給する作用があるものと考えられる。

αーサイアロンの格子間に侵入型固溶する金属(M)は、3価以下の原子価を有する金属、例えばし1、Mg、Ca、Y、又はLa、Ce以外のランタニド系金属元素であることが好ましい。本発明において原料の一成分として使用される上記金属の酸化物あるいは熱分解により上記金属の酸化物を生成する金属塩類の例としては下記の化合物が挙げられる。

Li 2 O Li 2 C O 3 Li 2 (C 2 O 4)

Li O H M g O M g C O 3 M g (O H) 2

M g 4 (C O 3) 3 (O H) 2 3 H 2 O

M g (C 2 O 4) 2 H 2 O C a O

C a C O 3 C a (C 2 O 4) H 2 O

C a (O H) 2 Y 2 O 3 Y (O H) 3

Y 2 (C O 3) 3 3 H 2 O

Y 2 (C 2 O 4) 3 9 H 2 O P 7 2 O 3

P r O 2 P r 2 (C O 3) 3 8 H 2 O

P r 2 (C 2 O 4) 3 1 0 H 2 O N d 2 O 3

N d 2 (C O 3) 3 8 H 2 O S m 2 O 3

E u 2 O 3 G d 2 O 3

G d 2 (C 2 O 4) 3 1 0 H 2 O T b 2 O 3

D y 2 O 3 H O 2 O 3

H O 2 (C 2 O 4) 3 1 0 H 2 O

珪素の酸素含有化合物の例としては、シリカ、 シリカ含有物、シリカ前駆体、例えばシリコンア ルコキシドが挙げられ、中でも非晶質シリカが好

これらの化合物は単独で使用してもよく併用し

Li<sub>2</sub> O等の1価金属酸化物を使用する場合

$$4 - \frac{(m+n)}{3}$$
 Si<sub>2</sub>N<sub>4</sub> +  $\frac{4m+n}{3}$  A&N+  $\frac{2n-m}{5}$  A&2 O<sub>3</sub> +  $\frac{x}{2}$  Li<sub>2</sub>O

M g O 等の 2 価金属酸化物を使用する場合
4 - (m+n) Si3 N4 + 4 m+n / 3 A&N+ 2 n-m / 6 A&2 O3 + x Mg O

ましく使用される。

アルミニウムの酸素含有化合物の例としては、アルミナ、アルミナ含有物、アルミナ前駆体、例えば水酸化アルミニウム、アルミニウムアルコキシドが挙げられ、中でもアルミナが好ましく使用され、特にエーアルミナのように1000で以上の高温で無処理されていないアルミナが最も好適に使用される。

珪素の酸素含有化合物及びアルミニウムの酸素 含有化合物は単独で使用してもよく併用してもよい。これらは特定組成のα-サイアロンを製造す る場合は使用しなくてもよい。

各原料中の不純物金属含量は少ないほどよく、全不純物金属として 0.5 重量 %以下であることが好ましい。原料中の不純物含量が多いと、それが粒界相に低融点ガラス相として残留するため、高温での特性及び透光性を低下させる。なお、不純物として含有されることのある Be、Ca、Li、Mg、Ca、Y等は αーサイアロン中に固溶するので、前配特性に大きな影響を与えない。

 $Y_2$  O 3 等の 3 価金属酸化物を使用する場合  $4-\frac{(m+n)}{3} Si_3 N_4 + \frac{4m+n}{3} A \ell N + \frac{2n-m}{6} A \ell_2 O_3 + \frac{x}{2} Y_2 I$ 

窒化アルミニウムに代えて金属アルミニウムを 使用する場合には、窒化アルミニウムのアルミニ ウムに相当する量でよく、金属酸化物に代えて金 属塩類を使用する場合には、酸化物に相当する量 であればよい。

各原料を混合する方法については特に制限はな方法、例えば乾式混合する方法、例えば乾式混合するが法、原料各成分と実質的に反応しない不活性媒体で混式混合した後、不活性媒体を除去することができる。混合致健としてがよい、振動ボールミル等がより、を選合機、ボールミル、振動ボールミル等がより、調査を関連というますに物質(b)、物質(c)及び必要により物質(d)を混合分散させ、分散物を加熱処理する方法も採用することができ

る。これらの混合方法において、非晶質窒化珪素 粉末あるいはその前駆体は水に対して極めて敏感 であるので、制御された不活性雰囲気下で取り扱 うことが必要である。

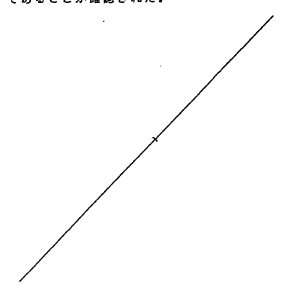
本発明においては、上記混合粉末を窒素ガス合有雰囲気中で加熱して、結晶化されたαーサイアロン粉末を得る。

窒果ガス含有雰囲気の例としては、窒素ガス、 アンモニアガス雰囲気、これらを含有するアルゴ ン雰囲気等が挙げられる。

加熱温度は1300~1800でである。加熱温度は1300でより低いと結晶化に長時間を用し、それが1800でを超えると熱分解により一酸化珪素等の飛散が起こり、所望のαーサイアロン組成からはずれた粉末が生成する。加熱時には地震である。混合粉末の加熱時に使用される加熱炉については特に制限はなく、例えば高周波誘導加熱方式又は抵抗加熱方式によるバッチ炉、ロータリー炉、流動化炉、ブッシャー炉等を使用することができる。

### することに結晶化させた。

得られた粉末の組成及び比衷面積を第1要に示す。各実施例で得られた粉末の一次粒子の粒径は0.8~1.2μの範囲で均一に分布しており、これら粉末は組成分析及び X 線回折でαーサイアロンであることが確認された。



#### (発明の効果)

本発明によれば、一次粒子の粒径が 0.2~2 μで微細かつ均一粒度のαーサイアロン粉末を工業的規模で容易に製造することができる。 さらに、本発明で得られるαーサイアロン粉末は焼結体と比較れており、公知の方法で製造された焼結体と比較して、均一でむらのない微細構造を有する、信頼性の高い構造材料及び電子材料として使用することができる。

## (実施例)

#### 実施例1~8

シリコンジイミドを1200でで熱処理して得られた非晶質変化珪素粉末、金属アルミニウム、第1表に記載の物質(c)、及び7-A8203の所定量を、窒素ガス雰囲気下、振動ミルで1時間混合した。混合粉末をカーボン製ルツボに充塡して高周波誘導炉にセットし、窒素ガス雰囲気下に、室温から1200で迄を4時間、1200でから1400で迄を4時間、さらに1400でから1600迄を2時間の昇温スケジュールで加熱

第 1 要

実 焔 例	* NB-A	A L	物質の		r-AL203	αーサイアコン組成		比赛面航
	(9)	(9)	租料	8	(9)	生成物组成	自的组成	( n²/9 )
1	180.6	1 4. 9	L120	5. 5		L10,9 (8110,7 AC13)(Oo,6 N18,4)	Li <sub>1,0</sub> (81 105AC <sub>15</sub> )(005N <sub>155</sub> )	1. 9
2	188.6	5. 7	,	2 1	-	Tr o't (Br 11'2 VC0'2)(O 0't N 12'6 )	Li <sub>0,4</sub> (Si <sub>11,4</sub> AL <sub>0,5</sub> )(O <sub>0,2</sub> N <sub>15,8</sub> )	4. 4
3	4 7. 3	5. 2	•	1. 5	0, 5	Li 1,1 (81 10,0 AL 2,0) (01,1 N 15,0 )	Id 1,5(8110,0 AL20)(O1,0 H15,0 )	1. 9
4	9 4. 2	6.0	МФО	3. 0	_	Mg 0,3(81 10,8 AL1,1)(0 0,4 N 18,8)	Mg0,4(8116,8AC12)(00,4 N18,6 )	2 6
5	4 6. 0	3. 8	,	1. 9	-	м <sub>90,5</sub> (81 <sub>10,5</sub> AL <sub>1,5</sub> )(0q <sub>5</sub> N <sub>15,5</sub> )	Mga,s(5110,5AC15)(010H18,5)	0. 8
6	5 6. 1	5. 6	,	2 4		MF 0,4 (B1 0,8 AC22)(O0,9 N 18,1)	Mgo, (6110,0 AC20)(O to N110)	1, 5
7	5 9. 8	4. 1	Y201	3. 8	_	Y <sub>0,4</sub> (S1 <sub>10,0</sub> A& <sub>20</sub> )(O <sub>0,8</sub> N <sub>16,5</sub> )	Y <sub>0,4</sub> (S1 <sub>10,3</sub> AL <sub>1,8</sub> )(0 <sub>0,6</sub> N <sub>18,4</sub> )	5. 0
8	5 2 8	6. 8		8. 2	_	Y <sub>0,7</sub> (618,4AC <sub>2,8</sub> )(O <sub>1,0</sub> N <sub>18,9</sub> )	Yog (B1 43 AC27 )(O49 N183 )	2.4

\* A-BN: 非晶質塑化珪素

特胙出願人 宇部與産株式会社

## 手 統 補 正 書

昭和61年4月25日

## 特許庁長官 殿

- 事件の表示
   特額昭 6 1 6 0 6 4 0 号
- 2 発明の名称 α-サイアロン粉末の製法
- 3. 補正をする者 事件との関係 特許出願人 郵便番号 755 山口県字部市西本町1丁目12番32号 (020) 字部興産株式会社 代表者 清 水 保 夫

连 絡 先: 郵便 号 100 東京都千代田区額が開 3丁目 7 番 2 号 宇部 興 避 株式 会社 研究開発本部 特許部 電話 03(581)3311 4. 補正の対象 明細書の発明の詳細な説明の欄

## 5. 補正の内容

- (2) 第12ページ,第18行の「4時間」を 「1時間」に補正する。
- (3) 第14ページ,第1表中,実施例5の目的 組成の欄の「Mgo,s(Silo,sALL,s)(OloNis,s)」を 「Mgo,s(Silo,sALL,s)(Oo,s Nis,s)」に補正する。
- (4) 第14ページ,第1表中,実施例7の生成 物組成の欄の「Yo.4(Siro.oAL2.o)(Oo.8 Nis.5)」を 「Yo.4(Siro.oAL2.o)(Oo.8 Nis.2)」に補正する。

以 上

## 特開昭62-223009 (6)

手統補正費(自発) 昭和62年 3月 3/日

特許庁長官殿

- 1. **亦**件の表示 特願昭 6 1 - 6 0 6 4 0 号
- 発明の名称
   αーサイアロン粉末の製法
- 3. 補正をする者
   事件との関係 特許出願人
   山口県宇部市西本町1丁目12番32号
   (020)宇部興産株式会社
   代表者 清 水 保 夫
- 4. 補正の対象

明細書の発明の詳細な説明の間

- 5. 補正の内容
- (1) 第12ページ第9行と10行との間に以下の記載を加入する。

「なお、本発明によって得られるαーサイアロン 粉末を焼結して得られるサイアロン基セラミック スの靭性、強度、耐衝な性、加工性、緻密化速度 等をさらに高めるために、本発明で得られるサイアロン粉末に、ⅢA、ⅣA、ⅣB、VB、ⅥB属元素の酸化物、窒化物、炭化物あるいは硼化物、炭化珪素ウィスカ、βーサイアロン粉末、金属ハロゲン化物等を焼結体の使用目的に応じて配合し、得られる配合物を焼結することもできる。」

以 上